

# Febrivac 3-Plus injektioneste, suspensio

Autorisé

- Pseudomonas aeruginosa, serotype 6, strain EP2, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 7/8, strain EP1, Inactivated
- Pseudomonas aeruginosa, serotype 5, strain EP3, Inactivated
- Clostridium botulinum, type C, toxoid
- Mink enteritis virus, strain E-MINK F1, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Febrivac 3-Plus injektioneste, suspensio

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Vison

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
8.00 log10cell count / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
8.00 log10cell count / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
8.00 log10cell count / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.50 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI20CL01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Finlande

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/12/1996

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

IDT Biologika GmbH

---

**Autorité responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

13860

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/12/1996

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.